Separation of 1-methoxy-2-propanol and water

Patent Number:

□ US5080794

Publication date:

1992-01-14

Inventor(s):

KRUG JOSEPH (DE); REISSENWEBER GERNOT (DE); KOOB KNUT (DE)

Applicant(s):

BASF AG (DE)

Requested Patent:

☐ EP0425893, B1

Application

Number:

US19900599835 19901019

Priority Number(s):

DE19893936052 19891028

IPC Classification:

B01D61/00

EC Classification:

C07C41/36, C07C43/13C1

Equivalents:

CA2028666, ☐ <u>DE3936052</u>, ES2041099T, JP2831457B2, ☐ <u>JP3145436</u>,

KR195533

Abstract

A batchwise or continuous process for separating water from a mixture of water and 1-methoxy-2-propanol by passing a heated mixture in liquid or gaseous form over a hydrophilic membrane which is selective to the passage of water.

Data supplied from the esp@cenet database - 12



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 425 893 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 90119880.4

2 Anmeldetag: 17.10.90

(5) Int. Cl.5: C07C 43/13, C07C 41/34, B01D 61/36

3 Priorität: 28.10.89 DE 3936052

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 08.05.91 Patentblatt 91/19

 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE (7) Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 W-6700 Ludwigshafen(DE)

2 Erfinder: Krug, Joseph, Dr. Franz-von-Sickingen-Strasse 9 W-6700 Ludwigshafen(DE)

Erfinder: Reissenweber, Gernot, Dr.

Drosselstrasse 15

W-6737 Boehl-Iggelheim(DE) Erfinder: Koob, Knut, Dr. Lorscher Strasse 7 W-6704 Mutterstadt(DE)

Verfahren zur Trennung eines Gemisches aus 1-Methoxypropanol-2 und Wasser in seine Bestandteile.

(57) Verfahren zur Trennung eines Gemisches aus 1-Methoxypropanol-2 und Wasser in seine Bestandteile, wobei die Trennung mittels Pervaporation durchgeführt wird.

VERFAHREN ZUR TRENNUNG EINES GEMISCHES AUS 1-METHOXYPROPANOL-2 UND WASSER IN SEINE BESTANDTEILE

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Trennung eines Gemisches aus 1-Methoxypropanol-2 und Wasser in seine Bestandteile.

1

1-Methoxypropanol-2 ist ein häufig verwendetes Lösungsmittel in der chemischen Industrie, beispielsweise als Lösungsmittel für chemische Reaktionen oder für die Umkristallisation von bestimmten Verbindungen. Nach dem Einsatz fällt dabei das 1-Methoxyporpanol-2 oft wasserhaltig an.

Da sich das Gemisch beispielsweise durch einfache Destillation/Rektifikation nur bis zum Azeotrop auftrennen läßt und die üblichen Methoden zur Stofftrennung von Azeotropen wie beispielsweise Druckwechselverfahren, Schleppmitteldestillation etc. nicht zum Erfolg führen, fallen bei der Gewinnung des 1-Methoxypropanol-2 zwangsläufig hohe Verluste an. Das Azeotrop selbst mußte bisher aufwendig entsorgt werden, beispielsweise durch Verbrennung.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, Verluste des Wertproduktes 1-Methoxypropanol-2 zu vermeiden.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß die Trennung mittels Pervaporation durchgeführt wird, wobei das Gemisch flüssig oder gasförmig über eine hydrophile Membrane geführt wird.

Das Verfahren kann technisch sowohl in Batch - als auch in kontinuierlicher Fahrwelse betrieben werden. Beide Verfahrensmöglichkeiten werden nachstehend detailliert beschrieben.

Beispiel 1

Batchfahrweise, Entwässerung von 1-Methoxypropanol-2 durch Pervaporation

Das diskontinuierliche durchgeführte Verfahren ist in Figur 1 dargestellt. Dabei wird ein Gemisch aus 55 Gew.-% 1-Methoxypropanol-2 und 45 Gew.-% Wasser mit 718 gr im Behälter 1 bei Raumtemperatur vorgelegt. Diese Vorlaufmenge wird über die Pumpe 2 und die Testzelle PV mit der Membranfläche M von 100 cm² ca. 7 mal in der Stunde im Kreis gefahren. Am Druckhalteventil 3 wird ein Überdruck von 2,5 bar eingestellt. Auf der Permeatseite liegt ein absoluter Druck von 25 mbar an. Das Permeat wird in den Kühlfallen 4a oder 4b bei ca. -80° C ausgefroren. Die Analyse des Permeats und des Behälterinhaltes erfolgt ca. 1 mal in der Stunde. Nach der An-Einfahrweise wird das Feed vom Thermostaten 5 innerhalb einer Stunde von Raum-

temperatur auf 95°C erwärmt und konstant gehalten (Zeitpunkt t₁). Der Temperaturunterschied zwischen der Feedtemperatur T₁ (PV-Ein) und der Retentattemperatur T₂ (PV-Aus) beträgt dann im Mittel ca. 2,8°C. Nach 11 Stunden (Zeitpunkt t₂) ergibt sich eine Endproduktmenge von 409 gr mit 96 Gew.-% 1-Methoxypropanol-2 und 4 Gew.-% Wasser. Durch die hydrophile Membran sind 309 gr mit 98 Gew.-% Wasser und 2 Gew.-% 1-Methoxypropanol-2 permeiert. Der Fluß hat dabei von ca. 4,6 kg/m²h auf 1,2 kg/m²h abgenommen.

Beispiel 2

15

Kontinuierliche Fahrweise, Entwässerung von 1-Methoxypropanol-2 durch Pervaporation

Das kontinuierlich durchgeführte Verfahren ist in der Figur 2 dargestellt. Dabei wird ein Gemisch aus 86,8 Gew.-% 1-Methoxypropanol-2 und 13,2 Gew.-% Wasser mit ca. 10 kg im Behälter 1 bei Raumtemperatur vorgelegt. Die Pumpe 2 fördert ca. 5 kg/h im Kreis. Die Membranfläche M der Pervaporation beträgt 100 cm². Am Druckhalteventil 3 wird ein Überdruck von 2,5 bar eingestellt. Auf der Permeatseite liegt ein absoluter Druck von 52 mbar an. Das Permeat wird entweder in den Kühlfallen 4a und 4b bei ca. -80°C ausgefroren oder im GC-Onlinebetrieb analysiert. Nach der Anfahrweise wird das Feed vom Thermostaten 5 innerhalb einer Stunde von Raumtemperatur auf 95°C erwärmt und konstant gehalten. Der Temperaturunterschied zwischen der Feedtemperatur T1 (PV-Ein) und der Retentattemperatur T2 (PV-Aus) beträgt dann ca. 5,9°C. Über eine Dosierpumpe 6 wird aus der Vorlage 7 dem Behälter 1 ungefähr soviel Gemisch zugeführt, wie Permeat bei der Pervaporation anfällt (Schnitt A-A). Das Permeat besteht aus 98,9 Gew.-% Gew.-% Wasser und 1,1 Methoxypropanol-2. Der Fluß beträgt ca. 1,5 kg/m²h. Diese stationäre Betriebsweise mit konstanter Feedzusammensetzung wurde über einen Zeitraum von ca. 21 Stunden gefahren.

Die mit der Erfindung erzielten Vorteile bestehen darin, daß durch die Aufarbeitung des Azeotrops das Lösungsmittel 1-Methoxypropanol-2 zurückgewonnen und damit in den Prozeß zurückgeführt werden kann. Außerdem entfallen zusätzlich die Kosten für die Verbrennung des azeotropen Gemisches.

Ansprüche

1. Verfahren zur Trennung eines Gemisches aus 1-Methoxypropanol-2 und Wasser in seine Bestandteile, dadurch gekennzeichnet, daß die Trennung mittels Pervaporation durchgeführt wird.

2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Trennung mittels einer hydrophilen Membrane durchgeführt wird.

10

15

20

25

30

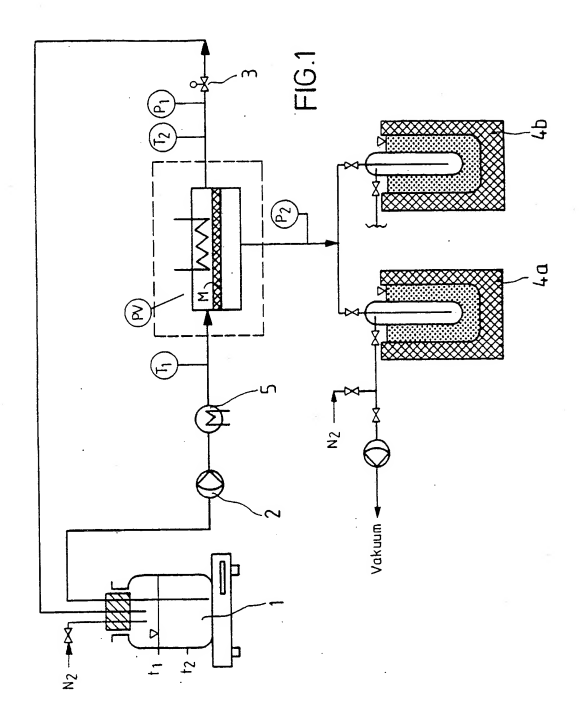
35

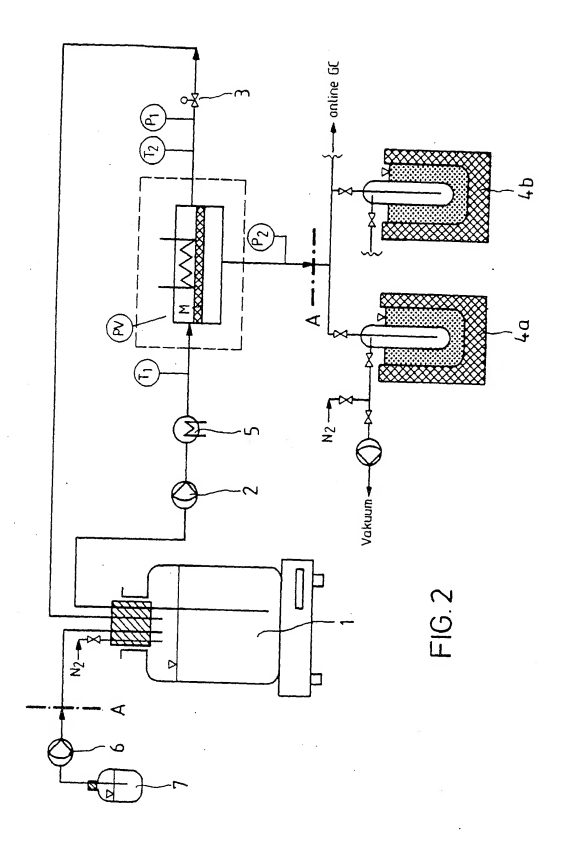
. 40

45

50

55







EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 90 11 9880

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, Bet				trifft KLASSIFIKATION DER	
ategorie	der maß	geblichen Telle		pruch	ANMELDUNG (Int. CI.5)
Α	DESALINATION, Band 53, 1	985, Seiten 327-338, Elsevi	er 1-2		C 07 C 43/13
	Science Publishers B.V., An				C 07 C 41/34
	"Use of pervaporation syste	ms in the chemical industry	n		B 01 D 61/36
	* Seiten 332-336 *				
	-	- - -			
A	US-A-4 728 429 (I. CABAS		1-2		
	* Spalte 5, Zeile 49 - Spalte	7, Zeile 39; Beispiele *		ĺ	
	EP-A-0 307 636 (TEXACO		1-2		
Α	* Ansprüche 7-8 *)	1-2		•
	Alisprucile 7-8		ļ		
			ł		
			ļ		
			.		
		•			
					RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CI.5)
					ONORIGEDIETE (INC. Only)
					C 07 C 41/00
					C 07 C
		•			43/00
					B 01 D 13/00
	•				B 01 D 61/00
				•	
			ľ		
	·				
	l	da fiir alla Datantananiicha ceetallt			
0	er vorliegende Recherchenbericht wur	de fur alle Patentanspruche erstent			
Recherchenort Abschlußdatum der Rec		Abschlußdatum der Recher			Prüfer
	Den Haag	14 Januar 91			ZERVAS B.
	KATEGORIE DER GENANNTEN I				ent, das jedoch erst am oder
	von besonderer Bedeutung allein be von besonderer Bedeutung in Verbi	ndung mit einer D	: In der Anme	eldung an	atum veröffentlicht worden ist geführtes Dokument
	anderen Veröffentlichung derselber	Kategorie L	: aus andere	n Gründe	n angeführtes Dokument
	technologischer Hintergrund nichtschriftliche Offenbarung	 8	: Mitglied de	r gleichei	n Patentfamilie,
	Zwischenliteratur		übereinstin		